#### Abstract of CN1125046

The PG6 microbial preparation mainly is comprised of PG6 microbial flora separated and screened from rhizosphere soil of psammophyte which is composed of three bacteria of PG6-1, PG6-3 and PG6-4, in which PG6-1 and PG6-4 are of bacillus and PG6-3 is of escherichia. ADVANTAGE-. Said PG6 preparation is quick in multiplication, strong in viability and adverse surrounding resistance, and can raise the yield of crops of wheat, barley and maize, etc..



# [12] 发明专利申请公开说明书

[21]申请号 94105639.2

[51]Int.Cl<sup>6</sup>

A01N 63/00

[43]公开日 1996年6月26日

[22]申请日 94.5.18

[71]申请人 中国科学院新疆生物土填沙漠研究所

地址 830011新疆维吾尔自治区乌鲁木齐市北

京南路 40 号

[72]发明人 关桂兰 杨玉锁 郭沛新 陈 理

王卫平 草 楠 孟頌东 郭朝辉

[74]专利代理机构 中国科学院新疆专利事务所 代理人 张 莉

权利要求书 3 页 说明书 8 页 附图页数 0 页

[54]发明名称 提高小麦、大麦、玉米等农作物产量的 PG<sub>6</sub> 微生物制剂

#### [57]摘要

本发明涉及提高小麦、大麦、玉米等农作物产量的  $PG_6$  微生物制剂,其主要是从沙生植物根际土壤中分离筛选出的  $PG_6$  菌群,由三种菌  $PG_{6-1}$ 、 $PG_{6-3}$ 、 $PG_{6-4}$ 、組成,其中  $PG_{6-1}$ 、 $PG_{6-4}$ 、属于芽孢杆菌(Bacillus), $PG_{6-3}$  属于埃希氏菌(Escherichia), $PG_6$  制料繁殖快、生存力强,对逆境有较强的抵抗能力,根据根系、土壤和根际微生物相互作用原理,定向改变根际微生物区系,使其有益根际微生物占优势,改变根际微年物区,有利于作物生长发育,提高农作物产量。

(BJ)第 1456 号

- 2、根据权利要求1所述的提高小麦、大麦、玉米等作物产量的 [ [ 6 微生物制剂,其特征在于: 芽孢杆菌 ( [ a c i l [ a s ) 中的 [ [ 6-1 ] 的生态特征如下:
- 『『6-1菌落形态: 在『P平板上园形、带有环纹, 表面光滑, 边缘整齐, 凸起, 白色不透明,
- 『6-1斜面培养特征: 树状, 白色稍带黄色, 液体培养形成菌膜, 培养时间长混浊;
- 『β<sub>6-1</sub>个体形态: 细胞为直杆状, 『.5—『.7×1.5—』μ 』, 芽孢椭园形, 中生, 革兰氏阳性, 鞭毛周生, 运动, 原生质染色均匀;
- 『『6--1菌理化特性: 过氧化氢酶反应呈阳性; 氧化酶反应呈阴性; 精氨酸双水解酶反应呈阴性。』。『反应阳性; 』。『培养液生长』、天后』』。』。』,甲基红实验阳性; 水解酪素; 液化明胶, 不水解淀粉, 不还原硝酸盐; 水解蔗糖不形成果聚糖; 不产生可溶性色素, 在碳源利用方面, 可利用甘油、葡萄糖酸盐、蔗糖、甘露醇、阿拉伯糖、葡萄糖、木糖、海藻糖、山梨醇、核糖、柠檬酸盐, 不利用酒石酸盐、丙二酸盐、肌醇、鼠李糖。好氧, 在『』 7.2 —8.5 培养基上生长, 温度最低4 —5 ℃, 在45 —5 0 ℃生长, 耐受最高温度1 1 0 ℃, 1 0 分钟。

3、根据权利要求1所述的提高小麦、大麦、玉米等农作物产量的P6。微生物制剂, 其特征在于: 芽孢杆菌(Bacillus)中的P66-4的生态特征如下:

『 6-4斜面培养特征: 凸起, 白色略带淡黄, 液体培养有菌膜:

『β<sub>6-4</sub>个体形态: 细胞为粗杆状, 1.2—1.4×2—3.5 μ1, 革 兰氏染色阳性, 有芽孢, 椭园形, 中生。鞭毛周生, 运动, 细 胞质体染色不均匀;

『『6-4菌理化特性: 过氧化氢酶反应呈阳性; 氧化酶反应呈阳性, 『原应阴性; 』』 培养4天》 』 。 甲基红实验阳性; 水解酪素;液化明胶,不水解淀粉,还原硝酸盐;利用葡萄糖和甘露醇产酸,好氧。在碳源利用方面,可利用甘油、葡萄糖酸盐、蔗糖、葡萄糖、木糖、海藻糖、山梨醇、核糖、柠檬酸盐,不利用酒石酸盐、乳糖。好氧,在『』 7.2-8.5 培养基上生长,温度生长范围及耐受范围同》 6-1。

Ⅰ、根据权利要求Ⅰ所述的提高小麦、大麦、玉米等农作物产量的PG。微生物制剂,其特征在于,埃希氏菌属(Escherichia)
PGG-3的生态特征如下:

『『6-3菌落形态: 在『『平板上园形、光滑湿润,边缘整齐,半透明,无色素。

『『<sub>6-3</sub>斜面培养特征: 薄膜状, 浅黄褐色, 液体培养混浊, 后有菌膜:

兰氏染色阴性, 无芽孢, 鞭毛周生, 运动, 原生质染色均匀;

『『6-3菌理化特性: 过氧化氢酶反应呈阴性; 氧化酶反应呈阳性; 精氨酸双水解酶反应呈阴性。》。反应阴性; 『培养液生长』天』』。1.2, 甲基红实验阳性; 不水解酪素; 不液化明胶, 不水解淀粉, 能还原硝酸盐, 利用葡萄糖、阿拉伯糖、木糖和甘露醇。产酸、产气。兼性好氧。利用蔗糖可形成果聚糖。在碳源利用方面, 可利用甘油、葡萄糖酸盐、乳糖、葡萄糖、木糖、甘露醇、阿拉伯糖、鼠李糖、山梨醇。不利用酒石酸盐、丙二酸盐、蔗糖、肌醇、海藻糖、核糖和柠檬酸盐。

5、根据权利要求1所述的提高小麦、大麦、玉米等农作物产量的16。微生物制剂,其特征在于,16。菌剂制备方法为:

原菌种培养基配方:(以1000毫升为基数)牛肉膏3—8克,蛋白胨3—8克、琼脂粉15—20克,余量为水,调PH7.2—7.5,培养温度25—30℃,进行活化两次,每次36—48小时,进入三角瓶摇床培养或茄子瓶扩繁,时间为24—36小时,然后接种子罐发酵培养,时间为24—36小时;

液体发酵培养基配方:玉米粉?一4%、豆饼粉0.5-2%、 氯化钙0.1-0.4%、硫酸铵0.1-0.5%、磷酸氢二钠0.1-0.5%, 余量为水,调PH 7.3-7.5,培养温度为28-32℃,时间24-36小时,然后转入大罐培养,时间24-32小时,通气量为1:0.5-0.8,镜检,达到200亿个/毫升,即可放罐。

提高小麦、大麦、玉米等农作物产量的門。徽生物制剂

本发明涉及一种提高小麦等农作物产量的<sup>11</sup>。微生物制剂及 其制备方法。

根系、根际土壤和根际微生物构成微观生态体系,它们相互依存,相互制约。其中微生物是最活跃部分,也是土壤微生物学工作者重点研究对象。根际微生物对植物作用概括有三种:有益、有害或者无益也无害。除了认识根际微生物对作物、土壤作用及相互关系外,更重要的是应该能动地改变根际微生物区系的组份,使有益微生物占优势,改变根际环境,促进作物生长发育,提高作物产量。

本发明目的在于,研制的提高小麦、大麦、玉米等农作物产量的Pla微物生物制剂是从沙生植物根际土壤中分离筛选出的由三种混合菌Plan、Plan、Plan、Plan、Plan、Plan、Plan、Amaza,其中Plan、Plan、Amaza,属于芽孢杆菌,Plan。Amaza,其中Plan、Amaza,是有效强的抵抗能力,根据根系、土壤和根际微生物相互作用原理,定向改变根际微生物区系,使其有益根际微生物占优势,改善根际微环境,促进农作物生长发育,提高作物产量。

本发明的任务是: 『『。制剂中, 每毫升可含有』』》多亿活菌体,通过拌种, 每粒种子可粘有106—107个菌, 它们随着种子进入土壤, 当种子萌发, 开始生长发育时, 『『。菌群也生长繁殖并聚集于根际, 在根际微生物区系中占优势(已用抗菌素标记法证实)。经过大量的试验证明, 『『。菌中的『『。6—1产较多的赤霉素, 而『『。6—4产生较多的细胞分裂素; 『『。6—3有较强的溶磷作用。

本发明研制的提高小麦、大麦、 玉米等农作物产量的 % 6 微

₽ 6-1 菌落形态: 在 8 平板上 园形、带有环纹,表面光滑,边缘整齐,凸起,白色不透明;

Pl。1斜面培养特征: 树状, 白色稍带黄色, 液体培养形成菌膜, 培养时间长混浊;

『『<sub>6-1</sub>个体形态: 细胞为直杆状, 『、5 — 『、7 ×1.5 — " μ 』, 芽 孢椭园形, 中生, 革兰氏阳性, 鞭毛周生, 运动, 原生质染色均匀;

『『6-1菌理化特性: 过氧化氢酶反应呈阳性; 氧化酶反应呈阴性,精氨酸双水解酶反应呈阴性。』『反应阳性;』』『培养液生长』天后『』』』, 甲基红实验阳性;水解酪素;液化明胶,不水解淀粉,不还原硝酸盐;水解蔗糖不形成果聚糖;不产生可溶性色素,在碳源利用方面,可利用甘油、葡萄糖酸盐、蔗糖、甘露醇、阿拉伯糖、葡萄糖、木糖、海藻糖、山梨醇、核糖、柠檬酸盐,不利用酒石酸盐、丙二酸盐、肌醇、鼠李糖。好氧,在『』〕』?——8.5 培养基上生长,温度最低』—5℃在15—50℃生长,耐受最高温度』』』℃,10分钟。

『『6-4菌落形态』在『『平板形成大园形菌落,较干燥。 边缘不整齐,不透明,无色素;

『 6-4 斜面培养特征: 凸起, 白色略带淡黄, 液体培养有菌膜;

Pf6-4个体形态:细胞为粗杆状,1.2—1.4×2—3.5μ■,革 兰氏染色阳性,有芽孢,椭圆形,中生。鞭毛周生,运动,细胞 质体染然不均匀。

『『6-4菌理化特性: 过氧化氢酶反应呈阳性; 氧化酶反应呈阳性, 『反应阴性; 』『液培养』天『『5』, 甲基红实验阳性; 水解酪素; 液化明胶, 不水解淀粉, 还原硝酸盐; 利用葡萄糖和甘露醇产酸, 好氧。在碳源利用方面, 可利用甘油、葡萄糖酸盐、蔗糖、葡萄糖、木糖、海藻糖、山梨醇、核糖、柠檬酸盐, 不利用酒石酸盐、乳糖。好氧, 在『『7』2一8』、5 培养基上生长, 温度生长范围及耐受范围同『6-1。

埃希氏菌属(Escherichia) Pla-3的生态特征如下:

『『6-3菌落形态: 在『『平板上园形、光滑湿润,边缘整齐, 半透明,无色素,

『『6-3斜面培养特征: 薄膜状, 浅黄褐色, 液体培养混浊, 后有菌膜,

『β<sub>6-3</sub>个体形态: 细胞为直杆状, 『. 5 — 『. 6 × 1 — 1. 5 μ 1, 革 兰氏染色阴性, 无芽孢, 鞭毛周生, 运动, 原生质染色均匀;

『『6-3菌理化特性: 过氧化氢酶反应呈阳性; 接触酶反应呈阳性; 精氨酸双水解酶反应呈阴性。』『反应阴性;』『培养液生长』天』』』, 甲基紅实验阳性; 不水解酪素; 不液化明胶, 不水解淀粉, 能还原硝酸盐, 利用葡萄糖、阿拉伯糖、木糖和甘露醇。产酸、产气。兼性好氧。利用蔗糖可形成果聚糖。在碳源利用方面, 可利用甘油、葡萄糖酸盐、乳糖、葡萄糖、木糖、甘露

醇、阿拉伯糖、鼠李糖、山梨醇。不利用酒石酸盐、丙二酸盐、 蔗糖、肌醇、海藻糖、核糖和柠檬酸盐。

在制备方法上

原菌种培养基配方:(以1000毫升为基数)牛肉膏3—8克,蛋白胨3—8克、琼脂粉15—20克,余量为水,调PB7.2—7.5,培养温度25—30℃,进行活化两次,每次36—40小时,进入三角瓶摇床培养或茄子瓶扩繁,时间为24—36小时,然后接种子罐发酵培养时间为24—36小时;

液体发酵培养基配方:玉米粉?一4%、豆饼粉0.5—2%、 氯化钙0.1—0.4%、硫酸铵0.1—0.5%、磷酸氢二钠0.1—0.5%, 余量为水,调200元。5%,培养温度为20—32℃,时间24—36小时,然后转人大罐培养,时间24—32小时,通气量为1.0.5—0.8,镜检,达到200亿个/亳升,即可放罐分装和包装,其它操作均按微生物液体发酵要求进行常规灭菌。在后处理中用瓶装或采用轻质碳酸钙吸附,然后烘干,粉碎包装。

试验增产25.3%,大田试验增产17.2%,甜菜可增加糖度1.5—2.0%,对西瓜也有增加含糖作用。此外对油菜、棉花、大豆等农作物也有不同程度的增产作用。

使用方法

拌种: 农作物播种前进行拌种, 小麦等农作物播种量大的品种,以60-80毫升P6。制剂拌一亩地的种子量。 对玉米等拌种量中等的作物,拌种量10-50毫升,对播种量较小的作物如油菜等,拌种量20-30毫升。

治根: 移栽的农作物和蔬菜可用沾根的方法使菌剂进入根区。 喷施: 对于某些经济作物如棉花、瓜类等在生长期以每亩地 1 □ □ −15 □ 毫升菌剂稀释进行喷施。

实施例

(1) 首先制备門。微生物制剂

原菌种培养。(以容量! 『』『毫升为基数》用牛肉膏』克、蛋白胨5克,琼脂粉18克,余量为水,充分搅拌混均,『』调7.2—7.5,培养温度25℃,进行活化两次,每次为36—48小时,进入三角瓶或茄子瓶扩繁,然后接种子罐发酵培养;时间为24小时,其中液体发酵培养基为玉米粉21、豆饼粉21、氯化钙』。41、硫酸铵』。31、磷酸氢二钠』、21、余量为水,充分搅拌混均,调187.3—7.5、培养温度28℃,时间24小时,然后转人大罐培养,时间24小时,通气量为1.8.5—8.8,镜检,达到208个亿/毫升,放罐(在操作中均按微生物液体发酵要求进行常规灭菌)。 在后处理中采用瓶装或采用轻质碳酸钙吸附、烘干、粉碎包装。

(2) 使用方法。

以6亩冬小麦大田拌种试验,对照1亩为基数,称取每亩20公

斤小麦种子,用『G。菌剂》[毫升拌种,拌均匀,立即播种, 收获时测其结果,每亩地增加有效稳数68万个,千粒重增加1.11克,每亩地增加1.25公斤,增产率是39.2%。

#### 实施例2:

#### (1) 首先制备門。微生物制剂

原菌种培养:(以容量1000毫升为基数)用牛肉膏5克、蛋白胨8克,琼脂粉15克,余量为水,充分搅拌混均, βμ调7.2—7.5,培养温度25℃,进行活化两次,每次为36—18小时,进入三角瓶或茄子瓶摇床扩禁,然后接种子罐发酵培养;时间为24小时,其中液体发酵培养基为玉米粉3%、豆饼粉0.5%、氯化钙0.25%、硫酸铵0.1%、磷酸氢二钠0.4%,余量为水,充分搅拌混均,调β17.3—7.5,培养温度30℃,时间36小时,然后转入大罐培养,时间24小时,通气量为1,0.5—0.8,镜检,达到240个亿/毫升,放罐(在操作中均按微生物液体发酵要求进行常规灭菌)。在后处理中采用瓶装或采用轻质碳酸钙吸附、烘干、粉碎包装。

#### (2) 使用方法:

以20亩大麦大田试验,对照7亩为基数, 称取每亩15公斤大麦种子,用7。菌剂70毫升拌种,拌均匀,立即播种,收获时测其结果,每亩地增加有效稳数28万个,千粒重增加1.51克,每亩地增加53公斤,增产率是17.4%。

#### 实施例3:

## (1) 首先制备門。微生物制剂

原菌种培养:(以容量1000毫升为基数)用牛肉膏6克、蛋白胨3克,琼脂粉20克,余量为水,充分搅拌混均, № 调7.2—7.5,培养温度30°C,进行活化两次,每次为36—48小时,进入三角瓶

或茄子瓶摇床扩紧,然后接种子罐发酵培养;时间为24小时,其中液体发酵培养基为玉米粉4%、豆饼粉1%、氯化钙0.1%、硫酸铵0.5%、磷酸氢二钠0.4%,余量为水,充分搅拌混均,调0%1.3—7.5,培养温度30°C,时间36小时,然后转入大罐培养,时间24小时,通气量为1,0.5—0.8,镜检,达到282个亿/毫升,放罐(在操作中均按微生物液体发酵要求进行常规灭菌)。 在后处理中采用瓶装或采用轻质碳酸钙吸附、烘干、粉碎包装。

#### (2) 使用方法:

以10亩地玉米大田试验,对照5亩称取每亩80公斤玉米种子,用 906菌剂600毫升拌种,拌均匀,立即播种,收获时测其结果,每亩地增产17.2%

本发明研制的提高小麦、大麦、 玉米等农作物产量的 (%) 微生物制剂大田试验增产效果见附表:(接下页)

PG。微生物制剂大田试验塘产效果表

试验面积及	处理	海娄(个)	德重(克)	粒重(克)	千粒劑	) #  -   #	鱼斯专
独华米		(1/1000亩)	(1/1000亩)		(克)	(千克)	(千克)
r	对照	(1) (1)	. da . da	327	16.39	327	
。 東 ・	PG 拌种	13 15 80	568	452	46.50	452	125
	1 漫路	辦	被驱养	极显著			
	医	342	466	3 5 2	45.34	352	
+ 33 + EII	<b>多种的</b>	460	718	513	49.36	513	5
<b>茶</b> 火	强聚1	華	极显著	极显著			
-	对照	364	326	302	51.84	302	
2大田東	<b>化林9</b> 4	392	392	3 \$ \$	53, 35	355	5 2
	1 過验	辨	极显著	极显著			

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

#### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.